

PA-OLVAC+PM+I Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per tacchini

Autorisert

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H9N2 (avian), Inactivated
- Influenza A virus, subtype H6N2 (avian), Inactivated
- Pasteurella multocida, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 1, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PA-OLVAC+PM+I Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per tacchini

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun

Administrasjonsvei:

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 50% beskyttende dose / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 milliard kolonidannende enheter / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 milliard kolonidannende enheter / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 milliard kolonidannende enheter / 0.50 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

kalkun

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01CL

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/03/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

102359

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/03/2010

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.